# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- ( BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
  - GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

. . . 

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

02-291603

(43) Date of publication of application: 03.12.1990

(51) Int. CI.

H01B 1/12 C08F283/12 H01M 6/18 H01M 10/40

(21) Application number : **01-343598** 

(71) Applicant: HITACHI MAXELL LTD

(22) Date of filing:

29, 12, 1989

(72) Inventor: AKASHIRO KIYOAKI

NAGAI TATSU

KAWAKAMI AKIRA

(30) Priority

Priority number: 64 1767

Priority date : 07.01.1989

Priority country: JP

64 1768

07. 01. 1989

JP

# (54) ION CONDUCTIVE POLYMER ELECTROLYTE AND BATTERY USING IT

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain an electrolyte of high ion conductivity by obtaining a low glass transition temperature and low crystallinity by means of a bridged polymer containing Si, and dissolving Li salt therein to obtain a polymer electrolyte. CONSTITUTION: Oligo siloxane halide expressed by the expression I, and polyether glycol expressed by the expression II (; r=5-40), and having an unsaturated group at its end are used and are put in reaction against each other at 20-100°C using octyl acid zinc as catalyst in such a manner that the hydroxide group or unsaturated group provided at the end of the latter is 0.1 to 2 moles or so against Imole of the SiH group of the former, and thus a grafted material is produced and is further modified and a vinyl group or hydroxide group is introduced at the end of the molecule, and they are put in reaction against each other at 25-100°C for 5-120 minutes so as to produce a bridged

polymer. This product has a low glass transition temperature and low crystallinity, and high ion conductivity is obtained when LiBr is dissolved therein by 3 to 20wt% against the polymer to form a polymer electrolyte, and good results are obtained when the electrolyte is used in Li batteries.

# LEGAL STATUS

[Date of request for examination]
[Date of sending the examiner's decision of rejection]
[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]
[Date of final disposal for application]
[Patent number]
[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998, 2003 Japan Patent Office

9日本国特許庁(JP)

⑩特許 出願公開

母公開 平成2年(1990)12月3日

# @ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-291603

等査請求 未請求 請求項の数 40 (全13頁)

❷発明の名称

優先橋主張

イオン伝導性ポリマー電解質およびこれを用いた電池

②特 顧 平1-343598

❷出 願 平1(1989)12月29日

**愛昭64(1989)1月7日愛日本(JP)動特願 平1-1767** 

**愛昭64(1989)1月7日** 國日本(JP) 動特膜 平1-1768

**ゆ**発 明 者 長 井 龍 大阪府茨木市丑寅1丁目1番88号 日立マクセル株式会社

内 ②発明者川上 章 大阪府茨木市丑商1丁目1番88号 日立マクセル終オ会社

<sup>69</sup>発 明 者 川 上 章 大阪府茨木市丑資1丁目1番88号 日立マクセル株式会社 内

⑩出 願 人 日立マクセル株式会社 大阪府茨木市丑寅1丁目1番88号

份代 理 人 弁理士 袮宜元 邦夫

#### 明 細 🖺

#### 1. 発明の名称

イオン伝導性ポリマー電解質およびこれを用い た電泡

#### 2.特許論求の疑問

- (1) 塩と有機ポリマーとの複合体からなるイオン伝源性ポリマー電解質において、上記の有機ポリマーがかイ容を含有した架橋ポリマーであつて、25 でにおけるイオン伝導度が L× I 0 \*\* S / cm より大きいことを特徴とするイオン伝導性ポリマー電解質。
- (2) 25でにおけるイオン伝導度が2×10° S/の以上である請求項(II)に記載のイオン伝導性 ポリマー電解質。
- (3) ケイ製を含有した契格ポリマーの結晶化度が30%以下である前求項(1)に記録のイオン伝導性ポリマー電際質。
- (4) ケイ無を含有した架橋ボリマーの結局化度が12%以下である諸求項(3)に記録のイオン伝源性ボリマー環営質。

- (5) ケイ京を含有した契約ポリマーがアモルフ アスである設求項例に記載のイオン伝導性ポリマ 一電解質。
- (6) ケイ袋を含有した架橋ポリマーのガラスを 移温度が-40で以下である設求項(()に記載のイオン伝導性ポリマー電影質。
- (7) ケイ衆を含有した質優ポリマーのガラスを 移温度が-50で以下である請求項側に記録のイ オン伝導性ポリマー電解質。
- (8) ケイ家を含有した領阁ボリマーの動的損失 弾性率が25でで1×10° dyne/cl以下である 組成項(1)に記聞のイオン伝導性ボリマー電解質。
- (9) ケイ家を含有した架橋ボリマーの動的損失 要性率が25℃で1×10° dyne/ 必以下である 静求項間に記載のイオン伝導性ポリマー電解費。
- (10) ケイ気を含有した架橋ポリマーの動的貯蔵 弾性率が25℃でJ×10°dyne/cd以下である 請求項(I)に配顧のイオン伝導性ポリマー電解質。
- (11) ケイ素を含有した架場ボリマーがゴム状の 環域的性質を有する網求項間に記載のイオン伝導

#### 特開平2-291603 (2)

性ポリマー電解質。

- (13) ケイ素を含有した架橋ボリマーボアルキレンオキシドを20重量%以上含有する調求項仰に記載のイオン伝導性ボリマー電解質。
- (13) ケイ素を含有した単複ポリマーがアルキレンオキシドを80重量が以上含有する請求項四に 記載のイオン伝導性ポリマー電解質。
- (14) アルキレンオキシドがエチレンオキシドで ある趙求項四またはGBに記載のイオン伝導性ポリ マー電解質。
- (IS) ケイ素を含有した架橋ポリマーにおいてケースがつぎの①~④式:
  - O -SI-CHACHR(CHa),
  - → SI-CHaCHRCO
    I
    O
  - 9 -SIO-CHRCH:
  - @ \$ i 0 \$ i 0

(式中、RはHまたはCHs、pは0または | である)

のうちのいずれかの結合状態で含まれている請求

- 頃心に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。
- (16) ケイ素を含有した架橋ボリマーにおいてケイ素が①式または②式の結合状態で含まれている 請求項時に記載のイオン伝導性ボリマー電解質。
- (17) ケイ素を含有した架橋ボリマーが、SiX 券を有する有機ケイ素化合物と分子末端に不赴和基を有するボリエーテルグリコールとのグラフト化物を原料とした架橋ボリマーからなる値求項(1) に記載のイオン伝導性ボリマー電解費。
- (18) SIH 進を有する有機ケイ煮化合物の排点 が380で以下である請求項のに記載のイオン伝 異性ポリマー質経費。
- (19) SIH基を有する有機ケイ変化合物が、メ チルトリス (ジメチルシロキシル) シラン、 i・ 1・2ートリメチルジシラン、チトラメチルトリ シラン、フエニルシラン、オリゴシロキサンハイドライド、シクロオリゴシロキサンハイドライド、 トリス (ジメチルシリル) アミンおよびアルキル シランの中から選ばれる少なくとも一種である請求項切に記載のイオン伝導性ポリマー世解質。
- (20) 分子未満に不飽和基を有するポリエーテルグリコールがエテレンオキシドを構成単位とした 単独または共重合体よりなる請求項師に記載のイオン伝導性ポリマー電解費。
- (21) グラフト化物が、有機ケイ素化合物のSi H 基とボリエーテルグリコールの水酸基との反応 で得られる、分子末端に不飽和基を有するグラフ ト化物である請求項切に記載のイオン伝導性ポリ マー電解質。
- (22) グラフト化物が、有機ケイ素化合物のSiH基とボリエーテルグリコールの分子末端の不飽和基との反応で得られる、分子末端に水酸基を有するグラフト化物である縞求項硫に記載のイオン伝達性ボリマー質解性。
- (23) グラフト化物の分子未端が他の宮姫基で変性されている諸求項四に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。
- (24) グラフト化物の分子末輪がピニル基または 水酸基で変性されている錆求項のに記載のイオン 伝導性ボリマー電解質。

- (25) グラフト化物の分子末端の不飽和差が水設 基で変性されている請求項のに記載のイオン伝導 性ポリマー電解質。
- (26) グラフト化物の分子完協の水放基がビニル 基で変性されている設決項的に記載のイオン伝導 性ポリマー質解質。
- (27) 分子末端に不飽和基を有するグラフト化物が、有機過酸化物、アゾピス化合物、分子両末端に SIR基を有するボリジノナルシロキサンのうちの少なくともI種の架橋割により、あるいはガンマ線、電子線、紫外線、可視光線、赤外線のうちの少なくとも一種の限射により、架橋されて、ケイ素を含有した架橋ボリマーを解賛。
- (28) 分子末端に水散基を有するグラフト化物が、 ジイソシアネート、ジアミン、ジカルボン酸、ジ カルボン酸塩化物、メチロール化合物、エピクロ ヒドリン、ジメチルジクロロシランのうちの少な くともし種の架構剤により、架橋されて、ケイ素 を含有した鍵橋ボリマーとされた請求項のに記載

#### 特開平2-291603 (3)

のイオン伝導性ポリマー管解費。

- (29) 分子来端が水酸基で変性されたグラフト化物が、ジイソシアネート、ジアミン、ジカルボン酸、ジカルボン酸塩化物、ノチロール化合物、エピクロヒドリン、ジメチルジクロロシランのうちの少なくとも1種の架橋別により、銀橋されて、ケイ家を含有した架優ポリマーとされた錦朮境のに記憶のイオン伝導性ポリマーな限者。
- (30) 分子末端がピニル基で変性されたグラフト化物が、有機過酸化物、アゾピス化合物、分子預末帽にSIH基を有するポリジメチルシロキサンのうちの少なくとも1倍の契盟別により、あれいはガンマ級、電子線、架外線、可視光線、赤外線のうちの少なくとも一層の設別により、架橋されて、ケイ業を含有した架橋ボリマーとされた前求明知に起販のイオン抵害性ポリマーな解腎。
- (31) 塩がアルカリ金属の塩である粉求項(I)に記 酸のイオン伝製性ボリマー選解質。
- (32) アルカリ金属の塩がリテウム也である請求 羽(31)に記観のイオン伝導性ポリマー電解質。

酸化物、コバルト酸化物、マンガン酸化物および 容電性ポリマーの中から選ばれる少なくとも一種 である胡求項(38)に記載の電池。

#### 3.発羽の詳細な説明

#### (塵翠上の利用分野)

本発明は、イオン伝導性ポリマー電解質、特に リチウムイオン伝導性ポリマー電解質と、これを 用いたリチウム電池などの電池に関する。

#### (従来の技術)

リチウム電池用などのリチウムイオン伝導性の 固体電解質として、柔軟性がありフィルム状に成 逐ずることが容易なポリマー電解質を用いる試み がなされている。

このボリマー電解質は、リチウム塩を溶解する 有機ポリマーとリチウム塩との複合体からなるも のであり、その薬欲でフィルム状に成形すること が容易であるという特性を生かして、これを再型 化や小型化が受謝されているリチウム電池に適用 すれば、電池作製のための作業性や財止の値で有 新となり、毎コスト化にも役立たせることができ (33) 複合体としてケイ器を含有した製船ボリマー中に区が海解して形成された指体を含む論求項(I)に記載のイオン任道性ボリマー管解質。

- (34) 複合体中の塩がケイ景を含有した契格ポリマーに対しの1 国員 %以上含まれている 前求項(I) に記載のイオン伝源性ポリマー 領籍費
- (35) 複合体中の短がケイ寮を含有した架橋ボリマーに対し1~30 監監%含まれている前求項(34)に配敵のイオン伝導性ボリマー電解質。
- (36) 複合体中の塩がケイ岩を合育した製機ポリマーに対し3~20型型%企まれている綿求項(3 5)に記載のイオン伝導性ポリマー家解育。
- (37) 複合体がフィルム状の感状を有する設定項(II)に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。
- (38) 離求項(1) ~(37)のいずれかに記数のイオン伝導性ポリマー電解質が正陸と負極との間に配置されていることを特徴とする電池。
- (39) 負極がリチウムを主成分とする金属からなる領求項(38)に記憶の営造。
- (40) 正極がカルコゲナイド化合物、パナジウム

るという利点がある。

また、このようなポリマー電視質は、リチウム電池に限らず、その染軟性によつてエレクトロクロミックディスプレイなどの電解質やリチウムイオン網度センサー、リチウムイオン分割膜などとしても有用であると考えられている。

ポリマー電解質を切成させる有機ポリマーとしては、今日まで、ポリエチレンオキシド(M、B. Armond. Fast lon Transport in Solid. 131 (1979)

]、ポリエチレンイミン(T. Takahash
i el al. Selid State lo
nics 18419 321 (1986))、
ポリエチレンサクシネート(M. Watanab
e el al. Macromolecules、
17. 2902 (1984))、架橋トリオール
ポリエチレンオキンド(Polymer Journal. Vol8、Nol1、809 (1986)) などが報告されている。

(発明が解決しようとする課題)

## 特閒平2-291603 (4)

しかるに、上記従来の有機ポリマーとリチウム 塩との複合体からなるポリマー電解質にあつては、 25 でのイオン伝導度が1×10 ~~1×10 ~3 S/caと低いため、リチウム電池や前途の各種 用途に応用したとき、その性能上充分に満足でき ないという問題があつた。

#リマー電解質のイオン伝表は、D. F. Schriverらが提案しているように (C. & 8 N. 54 (1985))、高分子のセグメント運動によつて起こる。また、このセグメント運動は、「ree-volume 関論によつて関係づけられ、T. Miyamote et al (J. Appl. phys. Vo44, No12, 5372 (1973)]、M. Watanabe et al (J. Appl. phys. <u>57</u>, 123 (1985))らによつて、下記のイオン伝導式(M)、個が提案されている。

$$\sigma = q \cdot n \cdot \mu \qquad \cdots (p)$$

$$\sigma = q \cdot a_0 \cdot \exp A \cdot \exp B \qquad \cdots (p)$$

$$A = (-1/2 + kT) \cdot (q_0 D/kT)$$

は、式向のキャリアー温度(n)よりも、大きくイオン伝導に関与しているキャリアー移動度(μ)を向上させる必要がある。また、そのためには式向のガラス転移温度(Tg)を低くすること、Taでの比容積(Tg)を大きくすること、言い換えると結晶化度を低くすることが必要である。

このことは、P. H. Blonsky etal (Solid State lonics 18419.258(1986))が、ポリエチレンオ中シドのTem-60でに対し、-83でのTeを持つの「yphosphazen誘導体を用い、液状ではあるが1×10 ms/cmのポリマー電解質を得でいることや、またM、Walanabe(Polymor Journal, Vol 8. Noll, Bog(1986))らが、ポリエチレンオキシドの結晶化度 70 分に対し、梁錫トリオールポリエチレンオキシドの結晶化度を38%にし、1×10 ms/cmのポリマー電解質を得ていることからも支持される。

したがつて、本処明の質的は、ポリマー電解質

 $\beta = \frac{-\gamma_1}{(1_1 + \alpha (1 - T_+))}$ 

ただし、q:electric charge

n : number of logic carriers

# ; leads mobility

ne i constant

W : jonic dissociation energy

t : relative dislectric constant of polymer

k : Boltzmagn's constant

go : constant

D : diffunction constant

r : numerical factor to correct the overlap of from volume

Vi critical hole required for los conduction

Ve supecific volume at Tg

Pg: free volume fraction at Ta

ar: thermal expansion coefficient of free volume

Tg;glags transition temperature したがつて、イオン伝名度を向上させるために

の有機ポリマーとして、従来使用の有機ポリマーに比べて、ガラス転移温度が低く、かつ結晶化度が低い架構ポリエーテルを用いることによつて、 変温で固体状でかつ良好なリチウムイオン伝導性 を示すイオン伝導性ポリマー電解質を促供するこ と、またこのポリマー電解質を用いたリチウム電 独などの電池を提供することにある。

#### (課題を解決するための手段)

 成するに至つたものである。

すなわち、本党明の第一は、リチウム塩などの 也と有疑ポリマーとの複合体からなるイオン伝導 性ポリマー電解質において、上記の有機ポリマー がケイ素を含有した短続ポリマーであつて、25 でにおけるイオン伝導度が1×10~15/∞より 大きいことを特徴とするイオン伝導性ポリマー電 解質に係るものである。

また、本発明の第2は、上記格成のイオン伝現性ポリマー電解質を正確と負極との間に配置したことを特徴とするリチウム電池などの電池に係るものである。

(短羽の胡成・作用)

本発明において使用するケイ君を含有した独橋ポリマーとは、その結晶化度が30%以下、好ましくは12%以下、特に好ましくはフモルファスとなるような低い結晶化度を有するものであると共に、そのガラス転移温度が-40で以下、好ましくは-50で以下となるものである。

また、この架橋ボリマーは、その動的損失弾性

@ -sio-sio

(式中、Rは打またはCH<sub>3</sub>、pはOまたは lである)

のうちのいずれかの結合状態、特に①式または② 式の結合状態で含まれているのが望ましい。

本発明において用いられる上記架器ポリマーの 最も代表的なものとしては、世来の架橋トリオー ルポリエチレンオキシドが下記の式;

で表されるグリセリンのエチレンオキシド付加物をトリレンジイソシアネート (TDI) で製粉させてなるものであるのに対し、これと思の溶解性は同じであるが、ガラス転移温度と結晶化度が向記の如く低くなるように、上記の付加物に代えている基を有するポリエーテルグリコールのグラフト化物を用い、これを適宜の手段で架橋したものを挙げることができる。

特別平2-291603 (5)

率が25でで1×10°dyne/d以下、好ましくは1×10°dyne/d以下であるのかよく、さらにその動的貯蔵型性率が25でで1×10°dyne/d以下となり、特にゴム状の規模的性質を示すものであるのがよい。これは、上配の如き弾性率を有することによつて、粘性でかつ仲指しやすいという性質を示すことから、ポリマー分子中でのイオンの移動に望ましい結果が得られるからである。

このような性質を有する本発明の上記架船ボリマーは、その分子内にアルキレンオキシドを20 電量知以上、好ましくは80質選知以上含んでいるのがよく、特に上記アルキレンオキシドがエテレンオキシドを主成分としたものであるのがよい。 また、ボリマー分子内のケィ素原子としては、主としてつぎの①~②式;

O -SIO-CHRCH.

上記のSiH益を有する有機ケイ累化合物の例 としては、つぎの式(Li:

(RはHまたはCH。、mは1~7である) で衷されるオリゴシロキサンハイドライド、つぎ の式の:

で衰されるシクロオリゴシロキサンハイドライド、 つぎの武師;

で表されるメチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン、つぎの式(d);

### 特關平2-291603 (6)

で表される!・!・2ートリメチルジシラン、つ ぎの式邸:

で悪されるテトラメチルトリンラン、つぎの式母:

で畏されるフエニルシラン、つぎの式切り

で表されるトリス (ジメチルシリル) アミン、つぎの式感 :

R-Sift, (名はアルキル基である) 一個で思されるアルキルシランなどがある。

で示される甚、りは0または1、xでは1~1.0、1は1~200、1は2~6である]
で表されるものが好ましく用いられる。ここで、
Y (エチレンオキシド) と 2 (プロピレンオキシド) と 2 (プロピレンオキシド) と 3 (プロピレンオキシドなど) との共盛合社 (x) は、塩を充分に溶解させるために、0.1~1.0の範囲とする必要があるが、架橋ポリマーのガラス転移温度の低下に容解しないので、特に好ましくは0.6~1.0の範囲とするのがよい。

また、両式の、100中の「は上記のY、20付加 モル数を示しているが、この「は1~200の整 数であることが必要である。「が0ではエチレン オキッドが付加していないために、塩を存解せず、 その結果イオン伝導性が得られず、また「が20 しより大きくなると、架模反応が起こりにくくなって未製締のグラフト化物が多く残り、この場合 イオン伝導性が大きく低下してしまうたのである。 量適には、架橋ボリマーのガラス転移湖度が低く、 高分子であるのがよい。 これらの有限ケイ素化合物は、いずれも製装系リマーのガラス転移温度を低くする働きを有するが、その中でも特に確点が300 で以下であるもの、たとえばメチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン (排点200 で)、1・1・2・1・リメチルジシラン (排点70 で)、ペンタメテルトリシロキサン (沸点128 で)、シクロテトラシロキサン (沸点128 で) などが好ましか。

この有限ケイ素化合物と反応させる前記の分子 来端に不飽和益を有するポリエーテルグリコール としては、つぎの式(の)、00;

(式中、RはHまたはCH<sub>2</sub>、YはOCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>、 2はOCH<sub>2</sub>C(CH<sub>1</sub>)A、 -(CH<sub>2</sub> ) a またはつぎの 式:

グラフト化物の生成に際しては、有機ケイ素化合物のS1H然1モルに対し、ポリエーテルグリコールの末端水酸基または不飽和基が0.1~2モル程度となるように反応させるのがよい。S1H基に水酸基をグラフト化する反応は、触媒としてオクチル酸亜鉛、オクチル酸銀などの食属塩を用いて、20~100での温度で反応させればよい。一方、S1H基に不飽和基をグラフト化する反応は、ヘキサクロロ自金酸、テトラクロロ自金酸塩、セクルテニウムを触媒として用い、25~190での温度で反応させるのが好ましい。

本発明においては、上記の反応で得られるグラフト化物をさらに要性して、その分子末端に別の官能器、特にピニル基または水散基を導入することもできる。たとえば、上記のグラフト化物がSIH基と水酸基との反応にて得られる分子末端に不整和基を有するものでは、これを通宜の手段で要性して末端に水酸基を導入することができ、また上記のグラフト化物がSIH基と不飽和基との反応にて得られる分子末端に水酸基を有するもの

辞稿平2-201603 (ア)

では、これを過食の手段で整弦して求稿にビニル 勘を忍入することができる。

冬発明においては、このようにして何られる秘 々のグラフト化物を頻燈処型して架模はリマーを 生成する。分子双端に双函裔を守するグラフト化 匈立たは分子赤旬が水酸函で変位されたグラフト 化匈の羽合、これを無償するための気場剤として、 水副盤と反応しうる2官能位化合物、たとえばへ **やサメチレングイソシアネート、2・4-トリレ** ンジイソシアネート、メチレンピス (4ーフエニ ルイソシアネート)、キシリレンジィソシアネー トなどのジイソシアネート、エチレンジアミン、 プトレシンなどのジアミン、シユウ酸、マロン酸、 コハク烈、イソフタル配、テレフタル敵などのジ カルボン範、癌化スクシネルなどのジカルポン酸 巡化物、ジメチル深景などのメチロール化合物、 エピクロルヒドリン、ジメチルジクロロシランな どが飼いられる。

上記の保婦反応は、過常触線、たとえばジイソシアネートの場合質疑スズ化合切を用いて、25

シクロヘキタンカルポニトリルなどのアゾビス化合物などが用いられる。その使用図はグラフト化物 100 豆島部に対し退常0.01~1 豆園部程度でよく、気能反応は25~100 でで5分~2時間確度で行うことができる。

また、分子京緒の不飽和慈や上記ピニルあと反応しうるつぎの式師:

で表される両京站にSIH窓を有するボリジメチルシロキサンを用いて深切処理してもよく、さらに電子観、ガンマ線、霧外組、可視光線または郊外線を開閉して製製処理することもできる。この場合も、余果役のグラフト化物が残らないように及応させるようにするのがよい。

本党明において、上記の気候ポリマーと共に、 イオン伝翆はポリマー管房資を解放させる塩としては、アルカリ金属の塩、使にリチウム塩を使用 するのが好ましい。このサチウム塩としては、後 ~100でで5分~2時間程度反応させることにより行うことができる。このときの気に別の位用では、グラフト化例の水質が1でルに対して沿常の1~20でルの官値があると、イカン伝の成立を低下させたり、超と反応したりするので、電能がリマーのガラスに彫るとなるのがよい。また、数ので、契照点はアミド、ウレタン、エステル、スーテルの類に吸むして、さらに芳香酸より脂肪な異を用いた方がよい。

一方、分子宋晗に不飽和鑑を有するグラフト化物または分子末晗がピニル基で変性されたグラフト化物の取合、これらの益を開図図合することのできるクメンとドロパーカネティド、 過敏化ペンブイル、週歇化ラウロイル、週歇化カリウム、ブチルヒドロパーオキサイド、 ジーミーブチルパーオ キタイドなどの 育婦 配依的、アゾピスイソブチロニトリル、アゾピススー2・4ージメテルパレロニトリル、アゾピス

泉の求りマー管際質に用いられているものがいずれも使用可能であり、たとえばしiBr、しil、 しiSCN、LiBP。、しiAsF。、しiC ℓO。、しiCF,5Os、LiC。F,2SO,、 LiNgloなどが挙げられる。

これらのリテウム圏を代表例とする窓は、これと契例ボリマーとからなる組合外中、上記ポリマーに対し過額の1量質が以上の使財圏とされているのがよく、好なしくは1~30度量%の原因、特に3~20個型%の范囲であるのがよい。

本発明のイダン伝導性ポリマー気深質は、上紀の経過ポリマーと上記の取との複合体からなるものであるが、この複合体は、たとえば上記の架領ポリマーを増が溶解された有疑褶絽神兪に投資し、関端観を実質ポリマー中に設设させてから、有環 地域神液を蒸発激去することによつて得ることができる。

このように無侵求リマーを収得証に浸損することにより、 宜が無損がリマー中のエーテル設案に 銀体を逐級して始合し、接越験去級も上記館合か

z > 1

特開平2-291603 (8)

保たれて、柔くポリマーと塩との複合体が得られ る。すなわち、この複合体は、架橋ポリマー中に 塩が铬解して形成された結体を含むものであつて、 かかる複合体よりなるイオン伝導性ポリマー電解 質は、25℃におけるイオン伝導度が1×10~4 S/mよりも大きい、特に2×10つS/m以上 の高いイオン伝導性を示すものである。

ポリマー電解質の形態は、その用途目的などに よつて適宜次められる。たとえばポリマー電解費 をりチウム電池用の電解質として用い、かつ正負 両価間のセパレータとしての雑能を塗ねさせる場 合は、ポリマー電解質をシート状に形成すればよ い。このシート状のポリマー電解費を得るには、 業績ポリマーをシート状に形成し、このシート状 の架橋ボリマーをリチウム塩の有機溶媒溶液に浸 遺後、有機溶媒を蒸発除去すればよい。上記シー トとしては一般にフイルムと呼ばれているような ミクロンオーダーのきわめて薄いものも作魁する ことができる。

また、本発明のポリマー電解賞をリチウム電池

版1.2の対向する周辺部1a,2a間を封止す る接着剤房である。

i

i

4 は両極集電板1. 2 間に構成された空間5内 において正恆集電板」側に配された本発明のポリ マー電解質と正極活物質などとを既述の方法にて シート状に嗅形してなる正極、6は空間5内にお いて負債無電瓶を細に粘強されたリチウムまだは リチウム合金からなる負債、?は正径4と負債6 との間に介在させた辞記本発明のポリマー電解管 をシート状に成形してなるセパレータでおる。

なお、上記正振(は、場合により正様活物質と ポリテトラフルオロエチレン粉末などの紡巻剤や 電子伝導助剤とを混合してシート状に成形したも のなどであつてもよい。正振るに用いる正振活物 買としては、たとえばTIS』、MoS。、V。 Oii、Vi Oi 、VSe、NiPS, 、ポリアニ リン、ポリピロール、ポリチオフエンなどの1種 もしくは2種以上が用いられる。

このように構成されるリチウム復池は、セパレ ータでが朝起のイオン伝導性ポリマー電解質から の正極に適用する場合は、架橋前のグラフト化物、 復編剤、正極面物質などを所定割合で加え、上記 グラフト化物を架構させたのち或形し、得られた 成形体をリチウム塩の存機溶媒溶液に浸擠し、そ の後有機絡媒を惠晃験去すればよい。そうするこ とによつて、ポリマー電解費と正極活物質などと が混在一体化したものが得られる。

ポリマー電解費を得るにあたつて、リチウム塩 などの塩を溶解させる有根溶媒としては、塩を充 分に疳解し、かつポリマーと反応しない有機浴咙、 たとえばアセトン、テトラヒドロフラン、ジメト キシエタン、ジオキソラン、アロピレンカーボネ ート、アセトニトリル、ジメチルフォルムマミド などが用いられる。

第1回は上記した木発明のポリマー電解費を用 いたりチウム電池の一例を示すもので、図中、1 はスチンレス個からなる方形平板状の正板集電板、 2 は周辺を一面倒へ段状に折慮した主面と同じ向 ▲の平坦状の周辺部2aを設けたステンレス鍵か らなる流い方形皿状の食価集電板、 3 は両塔集電

なるシート状物であることにより、また正板4が 上記のイオン伝導性ポリマー電解質を含む同様の シート状物であることによつて、電池の薄型化や 電池作製のための作業性、封止の値領性などの削 上に寄与させることができ、また彼体電解質のよ うな漏液の心配が本質的にないといつた種々の利 点を有するうえに、上記ポリマー電解質がそのイ オン伝導性にすぐれていることにより、一次電池 としての放電特性や二次電池としての充放電サイ クル特性に非常にすぐれたものとなる。

なお、上記の電池は、食機がリチウムまたはそ の合金を主成分とした金属からなるリチウム電池 を示したものであるが、これ以外の値の負額活物 質を用いたものであつてもよく、この場合に正複 活物質としては前紀物質を含むカルコゲナイド化 合物、パナジカム酸化物、コパルト酸化物、マン ガン酸化物、導電性ポリマーなどを広く使用でき るものである.

このような各種の電池において、正価と負援と の間に本発明のポリマー電解質を少なくとも配置

## 阴阴平2-291603 (S)

させることにより、上記のリテクム電池と同様の 囚犯你住にすぐれたものを得ることができる。

#### (銀房の船界)

以上のように、な麹明によれば、室園で圏仏状 であつてかつ高いイオン伝母位、物にリテウムイ オン伝型領を示すイカン侵患性ポリマー電器質と これを用いた電心を提供することができる。

#### (食趋例)

以下に、本意明の窓院例を記録してより具体的 **に関切する。** 

#### 塞腹侧 1

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シチン ( 以レシリコーン批盟) 2.6 g と、平均分予□1.6 6 8 のアリル化ポリエテレングリコール (日本油 慰社器)20gと、塩化白金磁カリウム2□とを 視合し、スターラーで撹拌しながら100℃で3 時間反応させ、グラフト化物を得た。このグラフ ト化物10gにブラルビニルエーチル8gを加え、 節敵水銀陰既下で100℃で18時間皮店をせて、 孜樹水飽弱をビニル無に軽慢した。

#### 突旋树 3

Aテルトリス (ジメチルシロキシル) シラン ( 双レシリコーン放製)26gと、平均分子型 1.0 00のアリル化ポリエチレングリコール (日次泊 居姓鼠)20sと、旅氓としてオクチル園亞語? 口とを紹合し、100℃で5時間反応させて、皮 将アリル密を育するグラフト化物を得た。

このようにして得たグラフト化物10gと、両 表端にSiN舀を存するボリジュテルシロをサン (テツ器社器、分子型 2 0 8.5) 1.0 gと、塩化 白盒餡カリウムとを認合し、アルゴンガスゆホッ トプレート上で100℃でも時間反応させて穀箱 処理し、無関はリマーを得た。このポリマーを用 いて、以下突路例1と図根にしてシート状ポリマ 一句解質を紹大。

#### 致脸网 4

突旋例3と同似にして概たグラフト公物を電子 部の駆射で晃倒して、吳昭ポリマーとし、これを **開かて以下実施別しと同心にしてシート状ポリマ** 一可以宜を得た。

つびに、この衣婦ピニル癌を育するグラフト化 あるほに、アソビスイソブチロニ♪りルを▲~2 □添加し、アルゴンガス如ホツトブレート上でし 00でで1時間配店させて短筒配理し、無助ポッ マーを同た。用られた鉄塩ポリマーモアルミニウ **ふほからはがし、アセトン中に設ねし、泉反応**駒 をアセトンに簡別除去した。

つづいて、この契例はリマーを2回員MOLi BP。のアセトン物温中にB時間设設し、上思の LIBP。アセトン密流を無格式りマー咖に会後 させたのろ、アセトンを育及除去して、早さ0.1 四のシート欧ポリマー公開留を得た。

#### 法约例2

グラフト包割10gは、ヘダサメチレンジイリシ アネートを負84a(祭モル)播加し、ウレクン 化位級下アルゴンガス中ホットプレート上で10 0 セで 3 時間反応させて気優処型し、契値ポリマ ーを得た。このポリマーを用いて、以下実施例』 と問題にしてシート状ポリマー飲料及名称た。

#### 宴陈网 5

実際例3と同級にして得たダラフト化物10 e に、35型質外硫酸水溶液0.34gを加え、密素 ガス最出下型沿で9時間混合した。0でで一次放 包数、5で以下で京磁化テトリウム水溶液を注い で、中和することにより、分子次館をアリル基か 6 众敬慈に変怪した。

このようにして得た発始変性グラフト化物を異 的例2と国際にして量級処理して、気候ポリマー とし、これを用いて以下窓位例1と同様にしてシ 一ト次ポリマー電路資を得た。

#### 取為例 S

メチルトリス (ジメテルシロキシル) シラン ( 双レシリコーン社盟) 2.6 g と、平均分子屋 1.0 00のボリエテレングリコールメタクリレート ( 日本約貼役與)20gと、オクテル関亜約10c とを撮合し、スターラーで顕粋しながら100℃ でる時間風感なせて、グラフト化物を得た。

このグラフト化物を実施例1と同様にしてアゾ ピスイソプラロニトリルで契約処理して、毎日ポ

特開平2-291603 (10)

リマーとし、これを用いて以下実施例 | と同様に してシート状ポリマー電解費を得た。

#### 常旗例 "

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン ( 東レシリコーン社社) 2.6 g と、平均分子量 5.5 0のアリル化ポリエチレングリコール (日本油脂 社製) 1.1 g とを用いた以外は、実施例 1.2 同様 にしてグラフト化物を得、このグラフト化物を実 施例 2 と同様に架通処理して、架禍ポリマーとし、 以下実施例 1.と同様にしてシート状ポリマー電解 質を得た。

#### 実施例8

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン (東レシリコーン社製) 2.6 gと、平均分子量 2.6 0 0 のアリル化ポリエチレングリコール (日本油脂社製) 4 0 gとを用いた以外は、実施例 1 と同様にしてグラフト化物を得、このグラフト化物を実施例 2 と同様に架破処理して、架機ポリマーとし、以下実施例 1 と同様にしてシート状ポリマー 世経費を根た。

48を用いた以外は、実施例1と同様にしてグラフト化物を得、ついでこのグラフト化物を実施例2と同様に奴替処理して、領機ポリマーとし、以下実施例1と同様にしてシート状ポリマー電解数を得た。

#### 安藤園[2

ノチルトリス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、1・1・2ートリメテルジシラン (チン 累社製) 1.0gを用いた以外は、実施例 1 と同様 にしてグラフト化物を得、このグラフト化物を実 施例 2 と同様に気誘処理して、架橋ポリマーとし、 以下実施例 1 と同様にしてシート状ポリマー電解 質を得た。

#### 実施撰 [3

メチルトリス (ジメチルシロキシル) ションに 代えて、フェニルション (チツ素社製) 1.088 を用いた以外は、実施例1と関係にしてグラフト 化物を得、このグラフト化物を実施例2と同様に 集構処理して、架橋ボリマーとし、以下実施例1 と同様にしてシート状ポリマー電解質を得た。

#### 実施例9

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン (東レシリコーン社製) 2.6 gと、平均分子量 1.1 0 0 のアリル化ポリエーテルグリコール (日本油脂社製、エチレンオキシドとプロピレンオキシドとの共重合比 0.7 5 / 0.2 5) 2 2 gとを用いた以外は、実施例 1 と同様にしてグラフト化物を得いて、気候ポリマーとし、以下実施例 1 と同様にしてシート状ポリマー電解質を得た。

#### 実施例しの

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、ペンタメチルトリシロキサン1.0gを用 いた以外は、実施所 Iと同様にしてグラフト化物 を得、このグラフト化物を実施例 2と同様に架橋 処理して、架橋ポリマーとし、以下実施例 1と同様にしてシート状ポリマー電解質を得た。

#### 実施例11

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、テトラメチルンクロテトラシロキサン2

#### 実施例! 4

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、トリス (ジメチルシリル) アミン1.9 l gを用いた以外は、実施例1と同様にしてグラフト化物を実施例2 と同様に保護処理して、業績ポリマーとし、以下 実施例1と同様にしてシート状ポリマー電解質を 借た。

#### 実施例 15

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、n-オクチルシラン 1.4 4 8 を用いた以 外は、実施例 1 と同様にしてグラフト化物を得、 このグラフト化物を実施例 2 と同様に要構処理し て、架構ポリマーとし、以下実施例 1 と関様にし てシート状ポリマー電解者を得た。

#### 比較例1

平均分子最6 0.0 0 0 のポリエチレンオキシド 1 8 と 1 1 8 F 。 0.3 2 6 8 とをアセトニトリル 5 m 8 に溶解し、マグネチックスターラーで複称 して均一に溶解した。 得られた粘性溶液をガラス

特用平2-291603 (11)

基板上に流下し、常医下アルゴンガス中で5時間 放置したのち、真空度 | × 10 "Torr、減度 100でで10時間処理して、アセトニトリルを 落発験去し、厚さ0.1 mのシート状のポリマー電 解質を得た。

#### 比级例 2

グラフト化物に代えて、平均分子登3.000のポリエチレンオキシドトリオール(第1工宏製薬製)を使用し、これを実践例2と同様に業績処理して、架橋ボリマーとし、以下実施例1と同様にしてシート状ポリマー電解質を得た。

上記の実施例1~15および比較例1,2のボリマー電解質の性能を調べるために、以下のイオン伝導度試験と、ボリマー電解質電池としたときの内部脈流試験とを行つた。

#### くイオン伝導度試験>

各ポリマー電解質をリチウム板でサンドイツチ 状にはさみ、電磁間の交流インビーダンス測定を 行い、25でのイオン伝導度を測定した。

<電池の内部抵抗战験>

<結晶化度>

つぎに、参考のために、実施例1と比較例1.2の各ポリマー電解質につき、粒々の温度条件下でのイオン伝導度を前記と同様の方法で測定した結果を、第2回に示す。図中、総軸はイオン伝導度(S/m)、機軸は始対温度の逆数10°/T(K")である。

各ポリマー電解質をセパレータとして、第1図に示す組成の途降1m、一辺の長さしのの正方形 郡型リチウム質池を作録した。なお、負担はリチウムとアルミニウェとの合金を使用し、また正悟は実施例1~15 および比較例1、2と同組成のポリマー 医解質とTiS。とを含むシート状成形物を使用した。

これらの試験結果を、各実施例および比較例で 用いた架調ポリマー(比较例2は未無過のポリオ チレンオキシギ)のガラス気移温度、結晶化度、 25ででの動的損失到性率および同動的貯蔵弾性 率と共に、欲記の第1表に示す。なお、ポリマー についての上記各特性は、以下の方法で測定した ものである。

くガラス佐移温度、弾性率 >

報告ボリマーを個3m×長さ40m×厚み0.3 ~0.5 mの大きさに切断し、オリエンテック製レオハイプロンDDV-B動的結算性装置を用いて、ガラス低移温度と25℃での動的損失弾性率および動動所属弾性率を制定した。



# 特開平2-291603 (12)

		領域ボリマーの特性				Here an entertier of a scale above	Bu - Carron
		ガラス転移消度 (で)	福品化度 (%)	動的排失發達率 (以) (d y n e /cd)	動的貯蔵弾性事 (E/) (dyne/d)	ポリマー電解質のイオン伝導度 (25 t、単位: S/cm)	ポリマー電影質電池の内部抵抗 (25℃、単位:Ω)
2. 连例	1	-60	0	20×104	6-0×18*	1, 0 × 1 0 · 1	100
- :	2	- 5 \$	0	1.0×[5*	1.0×10*	3.0 × 1 0 -1	333
•	3	- 5 8	0	4.0×104	1.0×10*	6.0×10-4	167
• ,	4	- 5 7	0	5.0 × 1 8 4	2.0×10*	20×19.4	200
• ;	5	- 5 5	0	1.0×10+	1.0 × 1 B*	30×10-1	380
•	6	~ 5 5	0	P0×10,	1.0×10*	20×10-	3 3 3
•	7	-53	0	1.4×10*	1.2×10*	2.0 × 10 ·	500
- 1	8	-53	10	1.4×10*	1.2×10*	2.0×10-1	500
#	9	- 5 3	0	1.4×10*	1.2×10*	2.0×10-3	500
- 1	0	~ 5 6	0	6.0×10.	2.0×187	4.0×10-1	250
- 1	11	- 5 5, 3	0	8.0×10'	5.0×10°	3.5 × 1 0 · 5	2 8 5
- 1	12	-55	9	1.0×10*	1.0×10*	3.0×10-5	3 3 3 :
- 1	13	~ 5 4	0	1. 2 × 1 0 °	1. 0 × 1 8 °	2.5×10-1	400
* 1	14	-53	0	1.4×10*	L2×10*	2.0×10-1	500
• :	15	-53	D	1.4×10=	L2×10*	20×10-	500

以上の試験結果から明らかなように、本発明の実施例1~15のポリマー電解質は、これに用いた契欄ポリマーの結晶化度が10%以下と低く、ガラス転移温度も-53~60でと低いため、25で(第2図中、後輪で約3.35のところ)でのイオン伝導度が20×10°~1.0×10°\*5/cmの高いイオン伝導度を示しているのに対し、比較例1,2のポリマー電解質は、25ででのイオン伝導度が1,0×10°\*5/cmと低くなつている。

このため、本発明の実施例 L ~ 1 5 のポリマー 電解質を用いたリチウム電池の 2 5 ででの内部抵抗は、108~5000と小さかつたが、比較例 1.2のポリマー電解質を用いたリチウム電池の 25 ででの内部抵抗は、10 K Ω、 J K Ω と非常 に大きかつた。

## 4.図面の簡単な説明

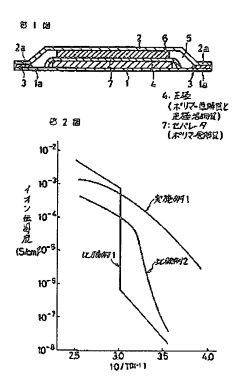
第1図は本発明のイオン伝導性ポリマー電解質 を用いたリチウム電池の一例を示す縦断陥図、第 2図は実施例1および比較例1.2のイオン伝導 性ポリマー電解質のイオン伝導度と温度との関係 を示す特性図である。

4 →正柄(ボリマー電解費と正極活物質)、7 →セパレータ(ボリマー電解質)

特許出願人 日立マクセル株式会社 代 理 人 弁理士 許宜元 邦夫 罪



转周平2-291603 (13)



THIS PAGE BLANK (USPI)